



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets

(11) EP 0 669 100 B1

(12) EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 18.11.1998 Patentblatt 1998/47 (51) Int. Cl.6: A61B 17/00, A61M 35/00

- (21) Anmeldenummer: 95890038.3
- (22) Anmeldetag: 22.02.1995
- (54) Vorrichtung zur Appilkation eines Mehrkomponenten-Gewebeklebstoffes Application device for multi-component tissue adhesive Dispositif pour appliquer une colle de tissu à plusieurs composant
- (84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB IT LI NL SE
- (30) Priorität: 28.02.1994 AT 414/94
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 30.08.1995 Patentblatt 1995/35
- (73) Patentinhaber: IMMUNO Aktiengesellschaft A-1221 Wien (AT)
- (72) Erfinder:
 - Linder, Albert, Dr. med. Dipl.-phys. D-71229 Leonberg - Höfingen (DE)
 Keliner, Andreas, ing.
 - A-2122 Uirichskirchen (AT)

- Habison, Georg, Dr. A-1040 Wien (AT)
- Zülow, Günther, Dr. A-1090 Wien (AT)
- (74) Vertreter: Weinzinger, Arnuif, Dipl.-ing. et al Patentanwälte Sonn, Pawloy, Weinzinger & Wolfram
- Riemergasse 14 1010 Wien (AT) (56) Entgegenhaltungen:
- EP-A- 0 105 493 DE-A- 4 223 356

EP-A- 0 315 222 US-A- 4 179 068

Anmarkung: Innarhaib von neum Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Ertelung des europääschen Patents kann jedermann beim Europääschen Patentartn gegen das erteilte europääsche Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begünden. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgeböher ertrichtet worden ist (Art. 951) Europääsches Patentübbereinkommen).

Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur Applikation eines Mehrkomponenten Gewebeldebstoffer, mit in einem einstückigen Bauteil von einem Anschlußteit zu zieinem Abgabeteil verlaufenden Komponenten-Förderkanalen für die Komponenten des Gewebeldebstoffes sowie einem Gas-Förderkanalt für ein zur Zerstäubung der Gewebeldebstoff-Komponerten dienerdes medizinisches Gas, wobei alle Förderkanalte in gesonderten Ausstittsöffmungen an einer Silmseit des Abgabeteils münden. Eine derartige Vorrichtung ist bekannt aus der EP-A-315222.

1

Ein Gewebeklebstoff wird zumeist als Mehrkomponentenmaterial zur Verfügung gestellt, welches bei der Anwendung gemischt wird. Durch die Reaktion der Komponenten (üblicherweise einerseits eine Fibrinogenlösung und andererseits eine Thrombinlösung) kommt es zur Verfestigung des Gewebeklebstoffes und damit zu einem erwünschten Verbinden von Gewebeoder Organteilen, zur Wundversiegelung, Blutstillung und dergleichen. Für die Applikation eines Gewebeklebstoffes ist es daher erforderlich, die einzelnen Gewebeklebstoff-Komponenten zunächst strikt getrennt voneinander aufzubewahren und dann in weiterer Folge möglichst gleichzeitig zu vermischen und zu applizieren. Die Applikation kann dabei auch die Verwendung eines medizinischen Gases zum Zerstäuben eines Gewebeklebstoffes umfassen. Mit einer solchen Zerstäubung soll einerseits die Homogenität der Mischung gewährleistet werden, und andererseits kann der Gewebeklebstoff auch großflächig aufgetragen werden. Besonders bevorzugte Anwendungsgebiete sind die Blutstillung, Wundversiegelung, bei Verbrennungen, Hauttransplantationen und das Aussprühen von Körperhöhlen. Die Behandlung von Resektionsflächen parenchymatoser Organe erfolgt vorzugsweise ebenfalls durch Sprühapplikation. Die Größe der Auftragfläche ist normalerweise durch den jeweiligen Abstand des Gerätes von der Auftragungsstelle variierbar.

Aus der EP-B-37 393 bzw. der korrespondierenden US-A-4 359 049 ist eine Vorrichtung zur Applikation eines Gewebeklebstoffes bekannt, die mit einem Sprühkopf ausgebildet werden kann. Der Sprühkopf ist gleichzeitig als Sammelkoof ausgeführt, durch den die beiden Gewebeklebstoff-Komponenten aus einzelnen Spritzenkörpern über getrennte Förderkanale bis zu Austrittsöffnungen geführt werden. Der Sprühkopf weist weiters einen Förderkanal für ein steriles Gas auf, der sich innerhalb des Kopfes in zwei Äste teilt, deren Austrittsöffnungen im Bereich der Mündungen der Komponenten-Förderkanäle angeordnet sind. Die Achsen dieser Austrittsöffnungen sind etwa rechtwinkelig zur Austrittsrichtung der beiden Gewebeldebstoff-Komponenten gerichtet. Dabei werden zwei gesonderte Sprühkegel gebildet, die sich in einem Abstand vom Sprühkopf schneiden bzw. vereinigen, wobei ein komplettes Mischen der versprühten Komponenten erst ab

einem Mindestabstand möglich ist.

Eine in vielen Aspekten ähnliche Vorrichtung wird von der Behringwerke AG, Marburg, Deutschland, unter der Bezeichnung "Berijet" Vertrieben. Dabei ist ein flacher einstückiger Sammelkopf-Sprühkopf-Bauteil vorgesehen, von dem ein Gas-Anschlußteil im rechten Winkel absteht. Von diesem Gas-Anschlußteil führt im Inneren ein Gas-Förderkanal zu einer Stirnseite, wobei dort der Gas-Förderkanal durch eine stirnseitig vorspringende Trennwand in zwei gesonderte Teilkanäle unterteilt ist, die getrennt voneinander an der Stirnseite beidseits der vorspringenden Trennwand - ausmünden; in jeden dieser Teilkanale mündet vor deren Austrittsöffnungen ein entsprechender Förderkanal für eine der zwei Komponenten des zu applizierenden Gewebeklebstoffes schräg ein. Auch hier werden somit zwei Gasstrahlen gebildet, die sich nach ihrem gesonderten Austreten vereinigen, damit sich die in ihnen mitgeführten Komponenten mischen. Auch hier kann es jedoch zu einer ungenügenden Mischung kommen.

Eine weitere Vorrichtung zur Applikation eines Gewebeklebstoffes ist in der AT-B-379 311 bzw. der korrespondierenden EP-A-156 098 und EP-A-315 222 bzw. der US-A-4 631 055 beschrieben. Hier weist ebenfalls ein Sammel- bzw. Sprühkopf einen Förderkanal für ein medizinisches Gas auf, der eng benachbart und spitzwinkelig zu Förderkanälen für die beiden Komponenten eines Gewebeklebstoffes an die Stirnseite eines Aufsteck-Fortsatzes des Kopfes führt. Auf diesen Aufsteck-Fortsatz wird insbesondere ein gesonderter, passender, mehrlumiger Katheter in fluchtender Verbindung seiner Lumina mit den Förderkanälen aufgesetzt. Als Alternative hierzu kann eine Mischkanüle aufgesetzt werden, in der die einzelnen Komponenten Im Gasstrom gemischt werden, wozu überdies insbesondere eine die Turbulenz der durchströmenden Komponenten fördernde Innenfläche vorgesehen wird, was aber mit einem erhöhten Herstellungsaufwand verbunden ist.

In Ann Thorac Surg, 55, 1593-600 (1993), S.1595-1596, ist ebenfalls ein Gerät mit gesondertem Katheter beschrieben, welches das Versprühen eines Gewebeklebstoffes bei thorakoskopischen Operationen erlaubt. Die beiden Komponenten des Gewebeklebstoffes werden über einzelne Spritzenkörper zu einem Verbindungskopf geführt, der voneinander getrennte Förderkanäle für die beiden Komponenten aufweist. und an dem der Katheter befestigt ist. Der Katheter besteht aus einem Stahlrohr, das innenseitig so ausgebildet ist, daß zwei Wegwerf-Kunststoffrohre, jeweils eines für eine Komponente des Gewebeklebstoffes, eingeschoben werden können. Die Mündungen der Kunststoffrohre stehen über die Mündung des Stahlrohres vor. Das Stahlrohr weist dann zwei Kanale für die Komponenten des Gewebeklebstoffes auf, die jeder für sich von einem Hohlraum umgeben sind, durch den Stickstoffgas geleitet wird. Das Gas wird dem Katheter über ein an ihm vorgesehenes Anschlußstück nahe dem Verbindungskopf zugeführt.

Bei den beiden letzterwähnten Geräten mit Stahlrohr-Kahtere ist nachteilig, daß das Stahlrohr den Anschluß für das medizinische Gas aufweist, was jedoch bei der chirurgischen Anwendung hinderlich ist; ein Katheter sollte an sich keine sperrigen Teile aufweisen, um Verletzungen zu vermeiden.

Es ist nun Ziel der Erfindung, eine Vorrichtung der eingangs angeführten Art zu schaffen, die nicht nur einziech In der Herstellung und handlich bei der Benützung ist, sondern insbesondere auch beim Zerstäuben eine gute, homogene Mischung der Komponenten eines Gewebeklebstoffes sicherstellung.

Die erfindungsgemäße Vorrichtung der eingangs erwähnten Art ist diedurch gekennzeichnet, daß die Komponenten-Forderkanale gemeinsam zumindest auf dem Teil ihrer Lange unmittebet vor den Austitäten und vom Gas-Forderkanal umschlossen sind. Vorzugweise verlaufen dabei alle Forderkanale zumindest auf dem Teil ihrer Lange unmittelbar vor den Austrittsoffnungen zueinnache parallei.

Bei einer derartigen Ausbildung wird eine besonders homogene Mischung der Gewebeklebstoff-Komponenten im Sprühstrahl erreicht, wobei von Vortell ist, 35 daß die durch die Austrittsöffnungen Ihrer Förderkanäle austretenden Komponenten allseitig von einem einzigen sie ringförmig umgebenden Gasstrahl umschlossen sind, welcher die Komponenten mitreißt und verwirbelt, so daß sie gut vermischt werden. Dabel kann, je nach Geometrie der Austrittsöffnungen an der Stirnseite der Vorrichtung, auch ein außerordentlich enger Sprühstrahl oder aber ein divergierender Sprühkegel erreicht werden, wobei es im letzteren Fall zweckmāßig ist, die ringförmige Austrittsöffnung des Gas-Förderkanals an ihrer radial äußeren Seite mit einer leicht divergierenden Begrenzungsfläche auszubilden. Die vorliegende Vorrichtung ist auch besonders vorteilhaft bei der Benützung, wobei die Handhabung bei der Vorbereitung einer Gewebeklebstoff-Applikation 50 ebenso einfach und bequem ist wie die Sprüh-Aufbringung des Gewebeklebstoffs selbst.

An sich könnte die Austrittsöffnung des Gas-Forderkanals sowie der daran anschließende Teil Geschossene Gueschnittsform, etwa die Form einer flachen Ellipse, aufweisen, jedoch hat es sich im Interesse einer problemissen, von einer bestimmten Ausrichtung beim

Sprühen unabhängigen Handhabung der vorliegenden Vorrichtung als günstig erwiesen, wenn der Gas-Förderkanal, zumindest auf dem die Komponenten-Förderkanäte umschließenden Teil seiner Länge, als im Querschnitt kreisförmiger Ringkanal ausgebildet ist.

Eine besonders vorteilhafte Ausführungsform der erindungsgemäßen Vorrichtung ist dadurch gekennzeichnet, daß die Austrittsöffungen der Komponenten-Forderkande außerstenfalls in der Ebene der Austrittsöffung des Gas-Forderkanales, vorzugsweise relativ zu dieser zurückversetzt, angeordnet sind. Bei einer solchen Ausbildung wird eine homogene Mischung der Gewebeldebsjoff-Komponenten auch dann gewähreistet, wenn bei der Benützung die Vorrichtung sehr nahe zur Applikationsstelle gehalten wird. Aus

Um den Sprühkegel variieren zu können, ist es von besonderem Vorteil, wenn am Abgabeteil ein den Gas-Förderkanal außen begrenzender, gesonderter Begrenzungsteil in Richtung der Förderkanäle längsverstellbar angeordnet ist. Der Begrenzungsteil kann dabei über eine Schraub- oder Steckverbindung mit der übrigen Vorrichtung verstelibar verbunden sein, und er ermöglicht es, bei einem vorgegebenen, bestimmten Abstand zur Applikationsstelle durch seine Verstellung je nach Bedarf eine kleinflächige, praktisch punktförmige, oder elne großflächige Auftragung des Gewebeldebstoffes vorzunehmen. Im Interesse einer einfachen Ausbildung und Herstellung ist es dabei günstig, wenn der Begrenzungsteil hülsenförmig ausgebildet ist. Weiters ist es für die Variation des Sprühkegels von Vorteil, wenn sich die Innenfläche des Begrenzungsteils im Bereich benachbart der vorderen Stirnseite zu dieser hin, z.B. konisch, erweitert.

Die vorliegende Vorrichtung ermöglicht weiters in vortellhafter Weise die Integration eines Katheters, um den Gewebeklebstoff auch an schwer zugänglichen Stellen aufbringen zu können. Demgemäß ist eine andere vorteilhafte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Vorrichtung dadurch gekennzelchnet, daß der Abaabeteil durch einen mit der übrigen Vorrichtung einstückigen, mehrlumigen Katheter gebildet ist, der für jede Gewebeklebstoff-Komponente ein Lumen als Förderkanal aufweist, und daß weiters der mehrlumige Katheter ein diese Komponenten-Förderkanäle umschließendes Lumen als Gas-Förderkanal enthält. Um eine gleichmäßige Gaszuführung und somit eine gleichmäßige Applikation der Gewebeklebstoff-Komponenten sicherzustellen, ist es dabei weiters von Vorteil, wenn der Katheter innerhalb des Gas-Förderkanal-Lumens zumindest im Bereich nahe den Austrittsöffnungen radiale Haltestege enthält, die die Komponenten-Förderkanäle innerhalb des sie umschließenden Gas-Förderkanals zentriert halten und gegebenenfalls in Abstand vor der vorderen Stirnseite enden. Der Katheter ist ferner vorzugsweise flexibel, d.h. biegsam, ausgeführt bzw. plastisch vorformbar, was durch entsprechende Materialwahl für den die vorliegende Vorrichtung bildenden einstückigen Bauteil sichergestellt werden kann; in diesem Fall kann es weiters zweckmaßig sein, wenn der Katheter ein zusätzliches Luten einen Formdraht enthält. Mit diesem Formdraht kann in dem Katheter die bei der Applikation an einer schwer zugänglichen Körperstelle erforderliche Form vorgegeben werden.

Der die Vorrichtung bildende Bauteil einschließlich gebenenfalls des Katheters wird insbesondere aus einem eine Biegsamkeit des Katheters gewährließtenden Kunststoff hergestellt. Vorzugsweise hat ein flexibler Katheter einen Außendurchmesser kleiner als 2,5

Der Katheter eignet sich aber auch zur minimal inwasiven chrurgischen Anwendung, wenn er von einer starren Hüse (Adapter) umschlossen ist oder selbst 15 ster ausgebildet ist, wodurch des Einführen des Katheters in einen Töckar und somit z.B. in eine Bauchhöhle erleichtert wird. Der Außendurchmesser eines starren Katheters beträgt insbesondere 46 mm, vorzugweise ehwa 5 mm, und paßt damit zum Innendurchmesser zeines handelschlichten Törkars.

Bei der vorliegenden Vorrichtung wird das medizinische Gas, das zum Zerstäuben oder Versprühen der Gewebeklebstoff-Komponenten zugeführt wird, direkt in einem hinteren Anschlußteil der Vorrichtung zugeführt, wobei die Vorrichtung gleichzeitig als Verbindungsstück von Spritzenkörpern dienen kann. Der Anschlußteil für die Zuführung des Gases ist dabei vorzugsweise ein schräg, d.h. in einem spitzen Winkel zum proximalen Ende der Vorrichtung oder einem stumpfen Winkel zum Abgabeteil der Vorrichtung, angeordneter Anschlußstutzen- Damit wird der Vorteil erzielt, daß der Gas-Anschlußstutzen bei der Benützung dem Anwender wenig hinderlich ist. Als besonders vorteilhaft hat es sich in diesem Zusammenhang erwiesen, wenn der 35 Anschlußstutzen des Gas-Förderkanals unter einem Winkel von 120° bis 150° zur Richtung der Förderkanäle im Abgabetell angeordnet ist.

Die Erfindung wird nachstehend anhand von in der Zeichnung veranschaulichten bevorzugten Ausführungsbeispielen, auf die sie jedoch nicht beschränkt sein soll, noch weiter erfäutert. Im einzelnen zeigen:

Fig. 1 eine geschnittene Drautsicht auf eine Vorrichtung zur Applikation von Gewebeklebstoff;

Fig.2 einen Längsschnitt durch diese Vorrichtung gemäß der Linie II-II In Fig.1;

Fig.3 eine Stirnansicht dieser Vorrichtung, gemäß Pfeil III in Fig.1;

Fig.3A in einer Ansicht ähnlich Fig.3 eine demgegenüber etwas modifizierte Ausführungsform der Vorrichtung:

Fig.4 in einer Schnittdarstellung ähnlich Fig.1 eine abgewandelte, zumindest derzeit basonders bevorzugte Ausbirtungsform der erfindungsgemäßen Vorrichtung, mit einem längsverstellbaren hölsenförmigen Begrenzungstell zur Einstellung des abgegebenen Sprühkegels; Fig.5 eine zugehörige Stirnansicht des Abgabetells dieser Vorrichtung gemäß Fig.4;

die Fig.6 und 7 in Darstellungen ähnlich jenen von Fig.4 und 5 diese Vorrichtung mit einer anderen Einstellung des Begrenzungsteils, zur Erzielung einer anderen Sprühkegel-Einstellung;

Fig.8 in einer teilweise unterbrochenen Querschnittsdarstellung ähnlich Fig.1, Fig.4 und Fig.6 eine weitere Ausführungsform der erfindungsgemäßen Vorrichtung, mit integriertem Sprühkatheter;

Fig.9 eine zugehörige Stirnansicht dieser Vorrichtung ähnlich der Darstellung in Fig.3; und

Fig.9A in einer vergleichsweisen Stirnansicht eine Darstellung einer gegenüber Fig.9 geringgig modifizierten Ausführungsform, mit einem zusätzlichen Lumen im Katheterteil der Vorrichtung für die Aufnahme eines Formfrahts.

Bei allen in der Zeichnung veranschaulichten Ausführungsformen der vorliegenden Vorrichtung ist ein einstückiger Bauteil 1, insbesondere aus Kunststoff, mit einem Anschlußteil 2 für die Zuführung von Gewebeklebstoff-Komponenten (üblicherweise eine Fibrinogenlösung und ein Thrombinlösung) sowie für die Zuführung eines zur Zerstäubung verwendeten medizinischen Gases (üblicherweise sterile Druckluft, Stickstoff oder Kohlendioxid), sowie mit einem Abgabeteil 3 vorhanden. Der Anschlußteil 2 enthält zur Zuführung der Gewebeklebstoff-Komponenten zwei Einsteckkonusse 4 (vorzugsweise Luer-Konusse), in die Einweg-Spritzenkörper 5, die die Klebstoffkomponenten enthalten, mit Hilfe von passend ausgebildeten Anschlußkonussen 6 angeschlossen werden. Die Einsteckkonusse 4 setzen sich Innerhalb eines Sammelkopfes 7 der Vorrichtung in Komponenten-Förderkanälen 8, 9 fort, die von diesen Einsteckkonussen 4 zu stimseitigen Austrittsöffnungen 10, 11 im Abgabeteil 3 führen. Die Komponenten-Förderkanäle 8, 9 zur Führung der Gewebeklebstoff-Komponenten können dabei im Querschnitt kreisförmig, wie in Fig.3 gezeigt, oder aber auch halbkreisförmig, wie aus Fig.3A ersichtlich, ausgebildet sein, und zwar zumindest im Abgabeteil 3 nahe der Stirnseite mit den Austrittsöffnungen 10, 11.

Welters ist an der Unterseite des Sammelkoptes 7, der im wesenflichen durch dem Rachen, allgemein plattenförnigen Bauseil 1 gebildet ist und zugleich in der Ausführungstom gemäß Fig. 1 bis 5 einen Sprüdighob bildet, im Anschlußstutzen 12 für ein medizinisches Gas. 2.8. Slickstoff, sterile Drukklit oder Kohlendioxid, angebracht, und zwar insbesonders in einem sturmplem Winkal von 126 bis 105 zur Längsebene des Sammelkoptes 7 en der Abgabeseite. Von diesem Gas-Anschlußstutzen 12 führt ein oder beim der Seiner des Sammelkoptes 7 in Richtung zur Stirnemehrere Gas-Forderkanatie 13 in Richtung zur Stirnemehrere Gas-F

15 (a. Fig.3, Fig.3A), übergeht bzw. übergehen. Der ringförrige Gas-Förderkanl-Fil 4 ursschließ Löbei ringförrige Gas-Förderkanl-Fil 4 ursschließ Löbei ingförrig die Komponenten-Förderkanlale 8, 9 im Berech von deren Austribcöffungen 1,11, wie sich insbesondere aus den verschledenen Stirnansichten in der beiligenden Zeichnung z.B. in Fig.3, 3A aber auch Fig.5, 7 wie auch Fig.9 bzw. 9A, besonders deutlich erkennen läßt. Im Abgabeteil 3 sind daher alle Kanlale 8, 9 und 14 zueinander peraillel.

Wird nun im Betrieb ein Qasfluß über den Anschlußstutzen 12 und den oder die Pröder-Nanfalle 13, 14 zur Austrittsöffnung 15 freigegeben, so werden die beiden Gewebeldstofff-Komponenten-, die durch Drükken der Spritzenholben den Komponenten-Forderkansten 8, 9 zugeführt werden, und die an der Austrittsöffnung sin 10, 11 austreten, vom an der Austrittsöffnung sin suurterdenden Gasstom erfaßt un einem homogenen Sprühkegel unter guter Durchmiseinen sin bei den Sprühkegel unter guter Durchmiseinen zu bestützen.

Die Ausführungsform gemäß Fig.4 bis 7 entspricht zwistighend jene gemäß Fig.1 bis 3, mit Ausnahme einer verstellbaren Ausfütsoffnung für das medizinische Gas, und demgemäß Gell sich die Beschrebbung dieser Ausführungsform nachtolgend im wesentlichen auf die Unterschede film Vergleich zur Ausführungstorm zs gemäß Fig.1 bis 3 beschränken.

näle 8, 9 in der vorstehend beschriebenen Weise stirnseitig in den Austritts-Öffnungen 10, 11 aus, die beispielsweise wiederum kreisförmig im Ouerschnitt 30 ausgebildet ein können. Der an den Gas-Förderkanal 13 anschließende ringförmige Gas-Förderkanal-Teit 14 wird nunmehr jedoch, anders als in der Ausführungsform gemäß Fig.1 bis 3, anstatt durch einen starren Außenwandtell des Abgabeteils 3 durch einen gesonderten, hülsenförmig ausgebildeten, längsverstellbar Außenwand-Begrenzungsteil angeordneten begrenzt. Dieser Begrenzungsteil 16 kann beispielsweise auf ein zylindrisches Ansatzstück 17 des Bauteils 1 aufgeschraubt oder verschiebbar aufgesteckt sein, wozu entsprechende Außen- bzw. Innengewinde oder aber entsprechende, ein Abfallen des Begrenzungsteiles 16 verhindernde Rastnoppen oder dergl. (nicht gezeigt) vorgesehen sein können. In Fig.4 und 6 sind die für eine Schraubverbindung vorgesehen Außenund Innengewinde schematisch angedeutet.

An ihrem der Sirmseite berachbarten vorderen Teil weist die Innarfliche des hüllerdformigen Begrenzungsteils 16 eine sich konisch erweitende Form auf, wie dies in Fig. 49 bei 19 gezeigt ist. Durch asieles wie dies in Fig. 49 bei 19 gezeigt ist. Durch asieles mehren der Sirmsein der Sirmsein

offnung 15 und somit ein schmater Sprühkegel ersicht, in der Position gemäß Fig & it der Begrenzungsteil 16 so weit wie müglich zurückgeschöben, wobei eine breitet Austrätschmung 15 für das Cas gebildet wird und somit ein breiter Sprühkegel herbeigelührt werden einn. In Zwischerpositionen des Begrenzungsteils 16 werden entsprechende Zwischeneinstellungen für den Sprühkegel erreicht.

Auch in der Ausführungsform gemäß Fig.8 und 9 entspricht die dergestellte Vorrichtung weitgehend, was den Sammelkopf 7 anlangt, den bisher beschriebenen Ausführungsformen, so daß sich auch hier eine diesbezügliche neuerliche Beschreibung erübrigen kann. Bei der Ausführungsform gemäß Fig.8 und 9 setzen sich jedoch die verschiedenen Förderkanäle 8, 9 (für die Gewebeklebstoff-Komponenten) sowie 13 (für das medizinische Gas) in entsprechenden Kanälen in einem mit dem Sammelkopf 7 einstückigen, mehrlumigen Katheter 19 fort, der hier den Abgabeteil 3 bildet. Dabei sind im ringförmigen Gas-Förderkanalteil 14 (Druckluftspalt) ungefähr radiale Haltestege 20 vorgesehen, die die Ringform des Kanals 14 im Katheter 19 aufrechterhalten, d.h. den inneren Katheterteil mit den Komponenten-Förderkanalen 8. 9 zentriert halten. Diese Stege 20 enden kurz vor den Austrittsöffnungen 10, 11, 15, damit der Gasauslaß an der Stirnseite des Katheters 19 wieder durchgehend geschlossen ringförmig, insbesondere kreisrund, sein kann.

Durch entsprechende Materialwahl für den die Vorrichtung bildenden Bauteil 1 (Sammelkopf 7 einschließlich Katheter 19) kann der Katheter 19 entweder starr oder aber flexibel ausgeführt werden.

Sofern der Ketheter 19 liexibel ausgeführt wird, het er vorzugeweise einen Durchmesser Neiner 2,5 mm, und er kann wetters, wie In Fig.9A gezeigt ist, ein zusätzliches Lumen 21 für einen Formdraht 22 enthelten. Dadurch kann der flexblie Katheter 19 in eine gewünschte Form gebracht werden, die er dann beibe-

Wird die Ausführungsform mit Katheter 19 zur Verwendung in der minimal investiven Chirurgie vorgehen, so wird vorzugsweise das Katheternohr 19 starsugseblide, und es wird ein Außendurchmesser vors mm gewählt, andererseits kann hierfür der Katheter 19
mit Hilfe eines über ihm geschosenen Adapternes (nicht) gezeigt) mit geeignetem Durchmesser über ein Zuganasinstrument eingefühlt werden.

Wenn die Erfindung vorstehend anhand von besonders bevorzugen Ausbihrungsbeispielen näher erätulert wurde, so and doch selbstverständlich weitere Abwandlungen und Modifikationen im Rahmen der Erfindung möglich. So ist es beispielsweise dembar, auch in der Ausführungstorn mit integriertem Katheter 19 gemäß Fig. sund 9 im Ouerschnitt kreisurunde Komponenten-Förderkantles 8, 9, mit entsprechenden kreisunden Austrüchfungen (o. 11, ähnlich wie in Fig.3 oder 5 dargestellt, vorzusehen. Andererseits ist es eisbstvenständlich auch denköst, in der Ausführungaform gemäß Fig.4 und 6, mit der längsverstellbaren Begrenzungshüßes 16 zur Einstellung des Sprühkegels, die Austritäßnungen 10, 11 sowie die daran anschlie-Benden Teile der Komponenten-Förderkanäle 8, 9 im Guerschnitt allgemein halbereistörnig, ähnlich wie in Fig.3A oder 9 dargestellt zu gestalten. Der die Vorrichtung bildende Bautell 1 (SammelherpUSPsrühkopt 7 bzw. Sammelkopt 7 einschließlich Katheter 19) wird bevorzugt aus einem bülchen in der Medizin verwendeten Kunststoff, wie z. B. einen Polydefin (Polyethylen, Polypropylen), Polyerthan, PVO cehr ABS (Acryfinilbutadienstyno), durch Spritzgießen bzw. Extrudieren hergestellt, nähnlicher Weise kann selbsteresfändlich auch der hüßenförmige Begrenzungstell 16 aus einem derartigen Kunststöffmaterial hergestellt werden.

Patentansprüche

- Vorrichtung zur Applikation eines Mehrkomponenten-Gewebeldebtoffes, mit nie einen einstückliegen zu Baufell (1) von einem Anschlußfell (2) zu einem Abgabetell (3) veräutunden Komponenten-Förderkantilen (8, 9) für die Komponenten des Gewebeklebstoffes zowie einem Gas-Förderkanal (13, 14) für ein zur Zerstäubung der Gewebeklebstoff-Komponenten dienenden sendzinisches Gas, wobel alle Pörderkrantile (6, 9, 13, 14) in gesonderten Austittsoffnungen (10, 11, 15) an einer Stimseite des Abgabeteils (3) münden, daufund gekennzeichnet, daß die Komponenten-Förderkrantile (8, 9) gemeinsam zumindet auf dem Teil ihrer Länge ummittelbar vor den Austrittsoffnungen (10, 11) vom Gas-Förderkrantil (14) umschlossen sind.
- Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß alle Forderkanäle (8, 9, 13, 14) zumindest auf dem Teil ihrer Länge unmittelbar vor den Austrittsöffrungen (10, 11, 15) zueinander parallel verlaufen.
- Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Gas-Förderkanal (14) zumindest auf dem die Komponenten-Förderkanälle (8, 9) umschließenden Teil seiner L\u00e4nge als im Querschnitt kreisf\u00f6rmiger Ringkanal ausgebildet ist.
- Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Austrittsöffnungen (10, 11) der Komponenten-Förderkanßle so außerstenfalls in der Ebene der Austrittsöffnung (15) des Gas-Förderkanals (13, 14), vorzugsweise relätilt zu dieser zurückversetzt, angeordnet sind.
- Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, 55 dadurch gekennzeichnet, daß am Abgabeteil (3) ein den Gas-Förderkanal (14) außen begrenzender, gesonderter Begrenzungsteil (16) in Richtung

der Förderkanäle (8, 9, 14) längsverstellbar angeordnet ist.

- Vorrichtung nach Anspruch 5 oder 6, dedurch gekennzeichnet, daß sich die Innerfläche (18) des Begrenzungstells (16) im Bereich benachbart der vorderen Stirnseite zu dieser hin, z.B. konisch, erweitert.
- Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekentrzeichnet, daß der Abgabetei (3) durch einen mit der übrigen Vorrichtung (7) einstükkigen, mehrfurnigen Katheter (19) gebüldet ist, der für jede Gewebeldebsteif-Komponente ein Luman als Förderkanal (8, 9) aufweist, und daß weiters der mehrfurnige Katheter (19) ein diese Komponenten-Förderkanalle (8, 9) umschließendes Lumen als Gas-Förderkanal (14) enthält.
- 9. Verrichtung nach Anspruch 8, dadurch gekenn-zeichnet, daß der Katheter (19) Innerhab des Gas-Förderkanal-Lumens (14) zumindest im Bereich nahe den Austrittsöffnungen (10, 11, 15) radielle Hattestege (20) enthält, de die Komponenten-Förderkanale (8, 9) innerhalb des tie umschließenden Ges-Förderkanals (14) zentriert halten und gegebenenfalls in Abstand vor der vorderen Stirnseite enden.
- Vorrichtung nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzelchnet, daß der Katheter (19) blegsam bzw. vorformbar ausgeführt ist.
- Vorrichtung nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß der Katheter (19) ein zusätzliches Lumen (21) für einen Formdraht (22) enthält.
- Vorrichtung nach Anspruch 10 oder 11, dadurch gekennzeichnet, daß der Katheter (19) einen Außendurchmesser kleiner als 2,5 mm hat.
- Vorrichtung nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß der Katheter (19) starr ausgeführt ist.
- Vorrichtung nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß der Katheter (19) einen Außendurchmesser von 4 mm bis 6 mm, vorzugsweise etwa 5 mm, hat.
- Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß als Anschlußteil für den Gas-Förderkanal (13, 14) ein Anschlußstutzen (12) unter einem stumpfen Winkel zum Abgabeteil

1

(3) angeordnet ist.

16. Vorrichtung nach Anspruch 15. dadurch gekennzeichnet, daß der Anschlußstutzen (12) des Gas-Förderkanals (13, 14) unter einem Winkel von 120° bis 150° zur Richtung der Förderkanale (8, 9, 14) im Abgabeteil (3) angeordnet ist.

Claims

- 1. An apparatus for applying a multiple component tissue adhesive comprising component comprising channels (8, 9) provided for the components of the tissue adhesive and extending in a one-piece structure part (1) from a connecting part (2) to a delivery part (3), as well as a gas conveying channel (13, 14) for a medicinal gas serving for atomizing the tissue adhesive components, all of the conveying channels (8, 9, 13, 14) ending in separate serving channels (8, 9, 13, 14) ending in separate serving channels (8, 9) together are surrounded by the pas conveying channels (8, 9) together are surrounded by the pas conveying channels (14) at least over that part of their longitudinal extension immediately upstream of their longitudinal extension immediately upstream of their longitudinal extension immediately upstream of their exist openings (10, 11).
- An apparatus according to delim 1, characterised in that all the conveying channels (8, 9, 13, 14) extend parallel to each other at least over that part of their longitudinal extension immediately upstream of their exit openings (10, 11, 15).
- An apparatus according to claim 1 or 2, characterised in that at least over that part of its longitudinal extension enclosing the component conveying channels (8, 9), the gas conveying channel (14) is designed as an annular channel of circular cross section.
- An apparatus according to any one of claims 1 to 3. 40
 characterised in that the exit openings (10, 11) of
 the component conveying channels at the utmost
 are arranged in the plane of the exit openings (15)
 of the gas conveying channel (13, 14), and preferably are rearwardly offset relative to the same.
- An exparatus according to any one of claims 1 to 4, characterised in that a separate delimiting part (15) outwardly delimiting the gas conveying channel (14) is arranged on the delivery part (3) so as to be longitudinally displaceable in the direction of the conveying channels (8, 9, 14).
- An apparatus according to claim 5, characterised in that the delimiting part (16) is sleeve-shaped.
- An apparatus according to claim 5 or 6, characterised in that the inner surface (18) of the delimiting

- part (16) is divergent, e.g. widens conically, in the region neighbouring the front end side, towards the same.
- An apparatus according to any one of claims 1 to 4, characterised in that the delivery part (3) is formed by a multi-lumen catheter (19) formed in one piece with the remaining apparatus (7), which has a lumen as a conveying channel (8, 9) for each component of the issue adhesive, and that furthermore, the multi-lumen catheter (19) comprises a lumen enclosing these component-conveying channels (8, 9) as a gas conveying channel (14).
 - 9. An apparetus according to claim 8, characterised in that the catheter (19) at least in its region close to the exit openings (10, -11, 15) comprises addial holding webs (20) within the gas conveying channel lumen (14), which holding webs keep the component conveying channels (8, 9) centred within the enclosing gas conveying channel (14), and which optionally end at a distance in front of the front end side.
- 25 10. An apparatus according to claim 8 or 9, characterised in that the catheter (19) is flexible or preshapable.
 - An apparatus according to claim 10, characterised in that the catheter (19) contains an additional lumen (21) for a shaping wire (22).
 - An apparatus according to claim 10 or 11, characterised in that the catheter (19) has an external diameter of less than 2.5 mm.
 - An apparatus according to claim 8 or 9, characterised in that the catheter (19) is rigid.
 - An apparatus according to claim 13, characterised in that the catheter (19) has an external diameter of from 4 mm to 6 mm, preferably about 5 mm.
 - 15. An apparatus according to any one of claims 1 to 14, characterised in that as connecting part for the gas conveying channel (13, 14), a connection piece (12) is arranged at an obtuse angle relative to the delivery part (3).
 - 16. An apparatus according to claim 15, characterised in that the connection piece (12) of the gas conveying channel (13, 14) is arranged at an angle of from 120° to 150° relative to the direction of the conveying channels (6, 9, 14) in the delivery part (3).

Revendications

1. Dispositif pour l'application d'un histoadhésif à plu-

sieurs composants, avec des canaux de transport de composants (8.9) pour les composants del Thistodathésif qui s'étendent dans une partie constitutive d'une pièce (1) d'une partie de raccordement (2) à une partie d'émission (3) ainsi qu'un canait de transport de gas (13, 14) pour un gaz médical servant à la pulvérisation des composants de l'histoach-helf, où tout les canaux de transport (8, 9, 13, 14) débouchent dans des couvertures de sortie séparces (10, 11, 15) au niveau d'un de fernat de les races (10, 11, 15) au niveau d'un de fernat de les races (10, 11, 15) au niveau d'un de fernat de les races (10, 11, 15) au niveau d'un un de fransport de se races (10, 11, 15) au niveau d'un une partie de leur longueur juste avant les ouvertures de sortie (10, 11) par le canal de transport de gaz (14).

- Dispositif selon la revendication 1, caractérisé en ce que tous les canaux de transport (8, 9, 13, 14) s'étendient paraillèlement entre eux au moins sur une partie de leur longueur juste avant les ouvertures de sortie (10, 11, 11).
- Dispositif selon la revendication 1 ou 2, caractérieé
 en co que le canal de transport de gaz (14) est
 agencé sous forme d'un canal annulaire circulaire
 en section droite au moine sur la partie de sa longueur qui entoure les canaux de transport de composantis (8, 9).
- Dispositif selon l'une des revendications 1 à 3, 30 caractérisé en ce que les cuvertures de sorte (10, 11) des canaux de transport de composants sont disposées dans le cas extrême dans le plan de l'ouverture de sorté (15) du canal de transport de gaz (13, 14), de préférence en étant en retrait par apport à colui-ci.
- Dispositif seion l'une des revendications 1 à 4, caractériés en ce qu'une partie de limitation séparée (16) limitant extérieurement le canal de transport de gaz (14) est disposée de manière dépleçable longitudinalement dans la direction des canaux de transport (8, 9, 14) au niveau de la partie d'emission (3).
- Dispositif selon la revendication 5, caractérisé en ce que la partie de limitation (16) est agencée sous forme de gaine.
- Dispositif selon la revendication 5 ou 6, caractérisé se en ce que la surface interne (18) de la partie de limitation (16) s'élargit dans le domaine voisin du côté frontal avant vers celui-ci, par exemple de manière conique.
- Dispositif selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que la partie d'émission (3) est formée par un cathéter à plusieurs lumières (19)

- d'une pièce avec le reste du dispositif (7) qui comporte une lumière en tant que canal de transport (8, 9) pour chaque composant de l'histoadhésif, et en ce que, en outre, le cathéter à plusieurs lumières (19) contient une lumière entourant ces canaux de transport de composants (8, 9) en tant que canal de transport de paz (14).
- 9. Dispositif seton la revendication 8, caractérisé en co que le cathérer (19) contient à l'intrière u la lumière formant canal de transport de gaz (14) au moins dans le domaine proche des ouvertures de sortie (10, 11, 15) des traverses de maintien radia-les (20) qui maintienment centrés les canade de transport de composants (8, 9) à l'intérieur du canal de transport de gaz (14) qui les entoure et qui se terminent éventuellement à distance avant le côté totale avant.
- 10. Dispositif selon la revendication 8 ou 9, caractérisé en ce que le cathéter (19) est agencé de manière flexible ou déformable.
- Dispositif selon la revendication 10, caractérisé en ce que le cathéter (19) contient une lumière supplémentaire (21) pour un fil de forme (22).
- Dispositif selon la revendication 10 ou 11, caractérisé en ce que le cathéter (19) a un diamètre externe inférieur à 2,5 mm.
- Dispositif selon la revendication 8 ou 9, caractérisé en ce que le cathéter (19) est agencé de manière rigide.
- Dispositif selon la revendication 13, caractérisé en ce que le cathéter (19) a un diamètre externe de 4 mm à 6 mm, de préférence d'environ 5 mm.
- 15. Dispositif selon l'une des revendications 1 à 14, caractérisé en ce qu'une tubulure de raccordement (12) est agencée sous un angle obtus avoc la partie d'emission (3) en tant que partie de raccordement pour le canal de transport de gaz (13, 14).
- 16. Dispositif selon la revendication 15, caractérisé en ce que la tubulure de raccordement (12) du canal de transport de gaz (13, 14) est agencée sous un angle de 120° à 150° par rapport à la direction des canaux de transport (8, 9, 14) dans la partie d'émission (3)

.





